PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2000003718 A

(43) Date of publication of application: 07 . 01 . 00

(51) Int. CI

H01M 8/04 H01M 8/10 H01M 8/24

(21) Application number: 10166637

(22) Date of filing: 15 . 06 . 98

(71) Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(72) Inventor:

HADO KAZUHITO YASUMOTO EIICHI NISHIDA KAZUFUMI GYOTEN HISAAKI KANBARA TERUHISA

(54) METHOD FOR ACTIVATING HIGH MOLECULAR ELECTROLYTE FUEL CELL

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To instantaneously provide the battery output of high performance when operating a high molecular electrolyte fuel cell, immediately after assembling it or operating the fuel cell again after it has been left standing unused for a long time.

SOLUTION: A high molecular electrolyte fuel cell is

boiled in the deionized water, or the hot water is I d into a gas supplying passage, or alcohol is led into th gas supplying passage of the high molecular electrolyte fuel cell, and thereafter the fuel cell is washed by the deionized water. Power is generated at a high oxygen utilizing factor in the high molecular electrolyte fuel cell, and held at a low electric potential so as to easily lead out the battery output of high performance natural to the battery itself in a short time.

COPYRIGHT: (C)2000,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2000-3718

(P2000 - 3718A)

(43)公開日 平成12年1月7日(2000.1.7)

	識別記号	FΙ			テーマコート*(参考)
8/04		H01M	8/04	Z	5 H O 2 6
8/10			8/10		5 H O 2 7
8/24			8/24	R	
	8/10	8/04 8/10	8/04 H 0 1 M 8/10	8/04 H 0 1 M 8/04 8/10 8/10	8/04 H 0 1 M 8/04 Z 8/10 8/10

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特願平10-166637	(71)出顧人	
(00) (LISSE)	Weblote & Harm (1000 o an)		松下電器産業株式会社
(22)出顧日	平成10年6月15日(1998.6.15)		大阪府門真市大字門真1006番地
		(72)発明者	羽藤 一仁
			大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
	·		産業株式会社内
		(72)発明者	安本 栄一
			大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
			産業株式会社内
		(7.4) (D m 1	
		(74)代理人	100078204
			弁理士 滝本 智之 (外1名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高分子電解質型燃料電池の活性化方法

(57) 【要約】

【課題】 高分子電解質型燃料電池を組み立て直後、または長時間未使用のまま放置した電池を再作動させる場合、瞬時に高性能の電池出力を得ることは困難である。 【解決手段】 高分子電解質型燃料電池を脱イオン水で煮沸する、またはガス供給路に温水を導入する、または、高分子電解質型燃料電池のガス供給路にアルコールを導入した後脱イオン水で洗浄する、または、高分子電解質型燃料電池を高酸素利用率で発電し、低電位で保持することによって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことを可能とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 高分子電解質膜を正極と負極とで挟持 し、さらに前記正極と前記負極とをガス供給路を有する バイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくと も前記単位電池と、集電板と、絶縁板と、エンドプレー トとを積層した高分子電解質型燃料電池モジュールにお いて、前記高分子電解質型燃料電池モジュールを脱イオ ン水または弱酸性水中で煮沸することを特徴とする高分 子電解質型燃料電池の活性化方法。

【請求項2】 高分子電解質膜を正極と負極とで挟持 し、さらに前記正極と前記負極とをガス供給路を有する バイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくと も前記単位電池と、集電板と、絶縁板と、エンドプレー トとを積層した高分子電解質型燃料電池モジュールにお いて、前記ガス供給路に、前記高分子電解質型燃料電池 の動作温度より高温の、脱イオン水もしくは弱酸性水を 導入することを特徴とする高分子電解質型燃料電池の活 性化方法。

【請求項3】 ガス供給路に導入する、脱イオン水もし くは弱酸性水の圧力を 0.1 kg f / c m²以上とする ことを特徴とする請求項2に記載の高分子電解質型燃料 電池の活性化方法。

【請求項4】 高分子電解質膜を正極と負極とで挟持 し、さらに前記正極と前記負極とをガス供給路を有する バイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくと も前記単位電池と、集電板と、絶縁板と、エンドプレー トとを積層した高分子電解質型燃料電池モジュールにお いて、前記ガス供給路にアルコールを導入した後、水蒸 気,脱イオン水,もしくは弱酸性水で前記ガス供給路を洗 浄することを特徴とする高分子電解質型燃料電池の活性 30 化方法。

【請求項5】 弱酸性水が、過酸化水素水であることを 特徴とする請求項1、2、3または4記載の高分子電解 質型燃料電池の活性化方法。

【請求項6】 高分子電解質膜のイオン交換基はSO1 Hであり、かつ弱酸性水が希硫酸の水溶液であることを 特徴とする請求項1、2、3または4記載の高分子電解 質型燃料電池の活性化方法。

【請求項7】 高分子電解質膜を正極と負極とで挟持 し、さらに前記正極と前記負極とをバイポーラ板で挟持 したものを単位電池とし、少なくとも前記単位電池と、 集電板と、絶縁板と、エンドプレートとを積層した高分 子電解質型燃料電池モジュールにおいて、50%以上の 酸素利用率で前記高分子電解質型燃料電池モジュールの 発電を行い、さらに、前記単位電池あたりの平均電圧が 0.3 V以下となる電圧を所定時間、前記高分子電解質 型燃料電池モジュールに印加することを特徴とする高分 子電解質型燃料電池の活性化方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高分子電解質型燃 料電池の活性化方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来の高分子電解質型燃料電池は、プロ トン導伝性の高分子電解質薄膜と、正極および負極の電 極、それぞれの電極周縁部に位置するガスケット、さら にカーボンあるいは金属製のバイポーラ板や冷却板によ り構成した。電池反応に寄与する電極触媒層は、貴金属 触媒を担持したカーボン粉末と電解質と同等の材料の混 10 合物を構成材料とし、これに必要によりフルオロカーボ ン化合物系の撥水材などを添加した混合物が一般的な構 成材料である。電極は、前記電極触媒層とガス拡散層と を接合して構成する。このようにして構成した電極は電 解質である高分子膜と組み合わせて電池を構成する。ア ノードおよびカソードの構成材料は、純水索を燃料とし て用いる場合、同一のものを使用することが可能であ る。炭化水素系燃料を改質した水素リッチなガスを燃料 とする場合、改質ガス中に含まれる一酸化炭素による貴 金属触媒の被毒を抑制するため、アノード側のみにルテ ニウムなどの耐CO被毒材料を添加して構成することも 考えられてきた。また、電極のCO被毒特性は、温度が 高いほど緩和されるため、改質ガスを燃料に用いる場合 には70℃から90℃程度の比較的高温で電池を運転す ることが一般的である。

【0003】一方、高分子電解質は-CF1-を主鎖と し、これにスルホン基 (-SO:H) を末端官能基とす る側鎖をペンダントしたものが一般的に使用されてお り、水分を含んだ状態でプロトン伝導性の電解質として 機能する。そのため電池の作動状態では、電解質は常に 水分を含んだ状態である必要があるが、水分を含んだ状 態の電解質は、強酸性を呈する。そのため、電解質と直 接接する部分の材料には耐酸性が要求される。

【0004】電解質が水分を含んだ状態で電解質として 機能するため、高分子電解質型燃料電池を動作させる場 合には、電池運転温度と同程度の温度の露点まで加湿し た燃料や空気を電池に供給する必要がある。特に電池運 転温度が高温になるほど、供給ガスの加湿制御が重要に なってくる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】高分子電解質型燃料電 池を組み立て直後に作動させる場合や、または長時間未 使用のまま放置した電池を再作動させる場合、電池を所 定の温度に保持し、供給ガスを所定の温度や加湿量に制 御したものを供給しても、瞬時に高性能の電池出力を得 ることは一般に困難である。この原因は、高分子電解質 型燃料電池の電極拡散層は撥水処理を施してあるため、 全く濡れていないバージンな電極拡散層を水和させるに は長時間を要することによる。

【0006】また、電極触媒中に含まれる高分子電解質 50 と同等の材料が十分に吸湿するのにも長時間を要するか

らである。しかも、電池を所定の温度に保持し、供給ガスを所定の温度や加湿量に制御したものを供給し長時間保持しても、無負荷状態のままでは電極拡散層は簡単には水和しない。さらに、電極触媒中に含まれる高分子電解質と同等の材料は吸湿し難く、高電流密度で発電を続けて、ようやく数日後に本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

【0007】そのため、従来は電池の高性能出力を早期に引き出すために、純酸素中でより高電流密度で発電したり、充分に大流量の供給ガスを供給した状態で電位規 10制を行い電池電圧を0V付近に維持するなどの活性化処理を行ってきた。このような手法によっても、本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すには数時間以上を要することが一般的であった。

[0008]

【課題を解決するための手段】以上の課題を解決するため、本発明の高分子電解質型燃料電池の活性化方法は、高分子電解質膜を正極と負極とで挟持し、さらに前記正極と前記負極とをガス供給路を有するバイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくとも前記単位電池と、集電板と、絶縁板と、エンドプレートとを積層した高分子電解質型燃料電池モジュールにおいて、前記高分子電解質型燃料電池モジュールを脱イオン水または弱酸性水中で煮沸することを特徴とする。

【0009】また、高分子電解質膜を正極と負極とで挟持し、さらに前記正極と前記負極とをガス供給路を有するバイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくとも前記単位電池と、集電板と、絶縁板と、エンドプレートとを積層した高分子電解質型燃料電池モジュールにおいて、前記ガス供給路に、前記高分子電解質型燃料電池の動作温度より高温の、脱イオン水もしくは弱酸性水を導入することを特徴とする。

【0010】このとき、ガス供給路に導入する、脱イオン水もしくは弱酸性水の圧力を $0.1 \, k \, g \, f / c \, m^2$ 以上とすることが有効である。

【0011】また、高分子電解質膜を正極と負極とで挟持し、さらに前記正極と前記負極とをガス供給路を有するバイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくとも前記単位電池と、集電板と、絶縁板と、エンドプレートとを積層した高分子電解質型燃料電池モジュールに 40 おいて、前記ガス供給路にアルコールを導入した後、水蒸気、脱イオン水、もしくは弱酸性水で前記ガス供給路を洗浄することを特徴とする。

【0012】以上で、弱酸性水が、過酸化水素水であることが有効である。さらに、高分子電解質膜のイオン交換基はSO1Hであり、かつ弱酸性水が希硫酸の水溶液であることが有効である。

【0013】また、高分子電解質膜を正極と負極とで挟持し、さらに前記正極と前記負極とをバイポーラ板で挟持したものを単位電池とし、少なくとも前記単位電池

と、集電板と、絶縁板と、エンドプレートとを積層した 高分子電解質型燃料電池モジュールにおいて、50%以 上の酸素利用率で前記高分子電解質型燃料電池モジュー ルの発電を行い、さらに、前記単位電池あたりの平均電 圧が0.3 V以下となる電圧を所定時間、前記高分子電 解質型燃料電池モジュールに印加することを特徴とす る。

[0014]

【発明の実施の形態】本発明は、高分子電解質型燃料電池を脱イオン水または弱酸性水中で煮沸することによって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことを可能とする。この時、弱酸性水中で煮沸することによって、電解質膜や電極触媒層中に含まれる高分子電解質と同等の材料に含まれる不純物イオンをプロトンと交換し、より高性能を引き出すことが可能となる。

【0015】しかしながら、大面積や高積層の燃料電池スタックを水中で煮沸することは、容器の容量や取り扱い性の観点で困難であることが想定される。そこで、高分子電解質型燃料電池のガス供給路に所定の電池動作温度より高温の脱イオン水または弱酸性水を導入することによって、簡単かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。さらに好ましくは、このとき水圧を0.1 kgf/cm²以上に加圧することによって、より早く高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

【0016】また、高分子電解質型燃料電池のガス供給路にアルコールを導入することによって、電極の拡散層は即座にアルコールとなじませることが可能である。その後、水蒸気または脱イオン水または弱酸性水で洗浄することによって簡単に、かつ短時間で電極拡散層を水和させ、本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

【0017】この時、燃料極側に残存アルコールが存在すると、電極触媒によってアルコールが酸化され電極被毒物質を生成する。本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すには、燃料極側よりも正極側の電極拡散層を水和させることが肝要である。そこで、空気側のみにアルコールを供給しても十分な効果が得られる。また、活性化処理後しばらくは燃料極側にも酸化性ガスを供給し、電極被毒物質を更に酸化除去した後、燃料ガスを供給することがより望ましい。

【0018】また、高分子電解質として、たとえば一CF1ーを主鎖とし、これにスルホン基(-SO1H)を末端官能基とする側鎖をペンダントしたものを用いたとき、これを活性化するには、弱酸性水として、希硫酸の水溶液が望ましい。その理由は、高分子電解質のイオン交換基が-SO1Hであるので、これに希硫酸を導入しても、硫酸イオンが残存しないことによる。

0 【0019】また、活性化工程で導入する脱イオン水ま

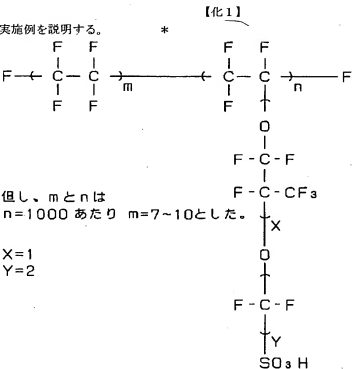
たは弱酸性水には、金属イオンを除去する必要がある。この理由は、金属イオンがあると、高分子電解質のイオン交換基であるたとえば「SO1-が、金属イオンと結合して、「SO1Me(Meは金属元素)となり、イオン交換能力を失うことによる。この現象を防ぐためには、導入する弱酸性水としては、純粋と水素イオンだけで構成される過酸化水素水が特に有用である。

【0020】さらに、高分子電解質型燃料電池を50%以上の酸素利用率で発電し、電池の正極側を半窒息状態にし、平均電池電圧を0.3V以下の電位で保持するこ 10とで電池から発生した水蒸気によって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

[0021]

【実施例】以下、本発明の実施例を説明する。

*【0022】(実施例1)アセチレンブラック系カーボン粉末に、平均粒径約30 の白金粒子を25重量%担持したものを反応電極の触媒とした。この触媒粉末をイソプロパノールに分散させた溶液に、(化1)で示したパーフルオロカーボンスルホン酸の粉末をエチルアルコールに分散したディスパージョン溶液を混合し、ペースト状にした。このペーストを原料としスクリーン印刷法をもちいて、厚み250 μ mのカーボン不織布の一方の面に電極触媒層を形成した。形成後の反応電極中に含まれる白金量は0.5 mg/c m² となるよう調整した。

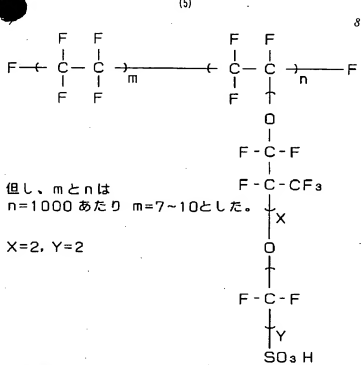


【0024】これらの電極は、正極・負極共に同一構成とし、電極より一回り大きい面積を有するプロトン伝導性高分子電解質膜の中心部の両面に、印刷した触媒層が電解質膜側に接するようにホットプレスによって接合して、電極/電解質接合体(MEA)を作成した。ここで

は、プロトン伝導性高分子電解質として、(化 2) に示したパーフルオロカーボンスルホン酸を 25μ mの厚みに薄膜化したものを用いた。

[0025]

【化2】



【0026】前記MEAが非多孔質カーボンからなるバ 20 イポーラ板2枚のガス流路と向かい合う形で、2枚のバ イポーラ板の間にMEAを挟んで、高分子電解質型燃料 電池を構成した。この高分子電解質型燃料電池の両外側 に、それぞれ必要なガスマニホールド用孔を設けたヒー ター板・集電板・絶縁板・エンドプレートを取り付け、 最外側の両エンドプレート間を、ボルトとバネとナット を用いて、電極面積に対して20kg/cm²の圧力で 締め付け、高分子電解質型燃料電池の単電池を構成し た。この単電池を、イオン交換を行った蒸留水中で、1 時間煮沸した。

【0027】その後、この高分子電解質型燃料電池を7 5℃に保持し、一方の電極側に73℃の露点となるよう 加湿・加温した水素ガスを、もう一方の電極側に68℃ の露点となるように加湿・加温した空気を供給した。こ のとき、無負荷時には、0.98Vの電池電圧を得た。 また、この電池を燃料利用率80%、酸素利用率40 %、電流密度 0. 3 A/c m² の条件で連続発電試験を 行ったところ、発電直後から0.7 V以上の電池電圧を 得た。更に、5000時間以上にわたって0.7 V以上 の電池電圧を保ったまま、電池電圧の劣化なく発電が可 能であった。

【0028】比較のために全く同じ構成で、イオン交換 した蒸留水中で煮沸しない、つまり活性化処理なしの高 分子電解質型燃料電池を作成し、同条件で発電試験を行 った。その結果、無負荷時には0.93Vの電池電圧し か得られなかった。また、この電池は燃料利用率80 %、酸素利用率40%、電流密度0.3A/cm²の条 件では、初期には運転不可能であり、強制的に負荷をと ると起電圧は0 V以下に低下した。そこで、燃料利用率 70%、酸素利用率20%、電流密度0.1A/cm²

の条件で発電試験を行い、徐々に性能が向上したのを確 認して、段階的に0.7A/cm²まで負荷を増大させ ていった。前記操作を3回繰り返し、その後ガス利用率 などを当初の条件に戻し、0.3A/cm¹の負荷で 0. 7 V以上の電池電圧を得るのに約3日間必要であっ

【0029】本実施例では、電池をイオン交換を行った 蒸留水中で煮沸した例を示したが、 ph = 5 とした過酸 化水素水中で、2時間保存したものも同様の効果を示し た。

【0030】 (実施例2) アセチレンブラック系カーボ ン粉末に、平均粒径約30 の白金粒子を25重量%担 持したものを反応電極の触媒とした。この触媒粉末をイ ソプロパノールに分散させた溶液に、(化1)で示した パーフルオロカーボンスルホン酸の粉末をエチルアルコ ールに分散したディスパージョン溶液を混合し、ペース ト状にした。このペーストを原料としスクリーン印刷法 をもちいて、厚み250μmのカーボン不織布の一方の 面に電極触媒層を形成した。形成後の反応電極中に含ま れる白金量は 0.5mg/cm^2 、パーフルオロカーボ ンスルホン酸の量は1.2mg/cm²となるよう調整

【0031】これらの電極は、正極・負極共に同一構成 とし、電極より一回り大きい面積を有するプロトン伝導 性高分子電解質膜の中心部の両面に、印刷した触媒層が 電解質膜側に接するようにホットプレスによって接合し て、電極/電解質接合体 (MEA) を作成した。ここで は、プロトン伝導性高分子電解質として、(化2)に示 したパーフルオロカーボンスルホン酸を25μmの厚み に薄膜化したものを用いた。

【0032】前記MEAが非多孔質カーボンからなるバ



イポーラ板2枚のガス流路と向かい合う形で、2枚のバ イポーラ板の間にMEAを挟んで、高分子電解質型燃料 電池を構成した。この高分子電解質型燃料電池の両外側 に、それぞれ必要なガスマニホールド用孔を設けたヒー ター板・集電板・絶縁板・エンドプレートを取り付け、 最外側の両エンドプレート間を、ボルトとバネとナット を用いて、電極面積に対して20kg/cm²の圧力で 締め付け、高分子電解質型燃料電池の単電池を構成し

【0033】これを単位電池として、連続的に100段 10 積層した。この積層電池の両外側に、それぞれ必要なガ スマニホールド・冷却水マニホールド用穴を設けた集電 板・絶縁板・エンドプレートを取り付け、最外側の両エ ンドプレート間を、ボルトとパネとナットを用いて、電 極面積に対して20kg/cm²の圧力で締め付け、高 分子電解質型燃料電池スタックを構成した。

【0034】この単電池の正極側・負極側両ガス導入口 から95℃の0.01Nの硫酸水溶液を30分間導入し た。この時、出口側の排出口を絞り導入した水溶液に $0.1 \text{ kg f } / \text{ cm}^2$ の圧力がかかるよう調節した。

【0035】その後、この高分子電解質型燃料電池スタ ックを冷却水を循環することで75℃に保持し、一方の 電極側に73℃の露点となるよう加湿・加温した水素ガ スを、もう一方の電極側に68℃の露点となるように加 湿・加温した空気を供給したところ、無負荷時に0.9 8 Vの電池電圧を得た。また、この電池を燃料利用率8 0%、酸素利用率40%、電流密度0.3A/cm2の 条件で連続発電試験を行ったところ、発電直後から0. 7 V以上の電池電圧を得た。更に、5000時間以上に わたって0.7 V以上の電池電圧を保ったまま、電池電 圧の劣化なく発電が可能であった。

【0036】本実施例では、単電池の正極側・負極側両 ガス導入口から95℃の0.01Nの硫酸水溶液を30 分間導入することで活性化した例を示したが、90℃で ph=5とした過酸化水素水を1時間導入することで活 性化したものも同様の効果を示した。また同様に、95 ℃の脱イオン水を3時間導入したものも同様の効果を得 た。

【0037】(実施例3)アセチレンブラック系カーボ ン粉末に、平均粒径約30 の白金粒子を25重量%担 持したものを反応電極の触媒とした。この触媒粉末をイ ソプロパノールに分散させた溶液に、(化1)で示した パーフルオロカーボンスルホン酸の粉末をエチルアルコ ールに分散したディスパージョン溶液を混合し、ペース ト状にした。このペーストを原料としスクリーン印刷法 をもちいて、厚み250μmのカーボン不織布の一方の 面に電極触媒層を形成した。形成後の反応電極中に含ま れる白金量は 0.5 mg/cm^2 、パーフルオロカーボ ンスルホン酸の量は1.2mg/cm゚となるよう調整 した。

【0038】これらの電極は、正極・負極共に同一構成 とし、電極より一回り大きい面積を有するプロトン伝導 性高分子電解質膜の中心部の両面に、印刷した触媒層が 電解質膜側に接するようにホットプレスによって接合し て、電極/電解質接合体(MEA)を作成した。ここで は、プロトン伝導性高分子電解質として、(化2)に示 したパーフルオロカーボンスルホン酸を25μmの厚み に薄膜化したものを用いた。

10

【0039】前記MEAが非多孔質カーボンからなるバ イポーラ板2枚のガス流路と向かい合う形で、2枚のバ イポーラ板の間にMEAを挟んで、高分子電解質型燃料 電池を構成した。この高分子電解質型燃料電池の両外側 に、それぞれ必要なガスマニホールド用孔を設けたヒー ター板・集電板・絶縁板・エンドプレートを取り付け、 最外側の両エンドプレート間を、ボルトとバネとナット を用いて、電極面積に対して20kg/cm²の圧力で 締め付け、高分子電解質型燃料電池の単電池を構成し た。

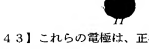
【0040】この単電池のガス供給口から、約100c cのメタノールを供給した後、イオン交換蒸留水を供給 して洗浄した。その後、この高分子電解質型燃料電池を 75℃に保持し、両方の電極側に70℃の露点となるよ う加湿・加温した空気を1時間供給した後、燃料極側を 窒素ガスで置換した。その後、燃料極側に73℃の露点 となるよう加湿・加温した水素ガスを、空気極側に68 ℃の露点となるように加湿・加温した空気を供給したと ころ、無負荷時に0.98Vの電池電圧を得た。また、 この電池を燃料利用率80%、酸素利用率40%、電流 密度 0. 3 A/c m²の条件で連続発電試験を行ったと ころ、発電直後から0.7 V以上の電池電圧を得た。更 に、5000時間以上にわたって0.7 V以上の電池電 圧を保ったまま、電池電圧の劣化なく発電が可能であっ

【0041】本実施例では、メタノールを供給した後、 イオン交換蒸留水を供給することで活性化したが、ph =5とした過酸化水素水を1時間導入することで活性化 したものも同様の効果を示した。

【0042】また、ph=5とした希硫酸の水溶液を用 いても同様の効果を得た。

(実施例4) アセチレンブラック系カーボン粉末に、平 均粒径約30 の白金粒子を25重量%担持したものを 反応電極の触媒とした。この触媒粉末をイソプロパノー ルに分散させた溶液に、(化1)で示したパーフルオロ カーボンスルホン酸の粉末をエチルアルコールに分散し たディスパージョン溶液を混合し、ペースト状にした。 このペーストを原料としスクリーン印刷法をもちいて、 厚み250μmのカーボン不織布の一方の面に電極触媒 層を形成した。形成後の反応電極中に含まれる白金量は $0.5 \,\mathrm{mg/cm^2}$ 、パーフルオロカーボンスルホン酸

の量は 1.2 mg/cm^2 となるよう調整した。



【0043】これらの電極は、正極・負極共に同一構成とし、電極より一回り大きい面積を有するプロトン伝導性高分子電解質膜の中心部の両面に、印刷した触媒層が電解質膜側に接するようにホットプレスによって接合して、電極/電解質接合体(MEA)を作成した。ここでは、プロトン伝導性高分子電解質として、(化2)に示したパーフルオロカーボンスルホン酸を 25μ mの厚みに薄膜化したものを用いた。

【0044】前記MEAを、2枚のガスケットで挟み、さらに非多孔質カーボン板からなるバイポーラ板2枚の 10ガス流路が向かい合う形で、2枚のバイポーラ板の間にMEAとガスケットを挟んで、高分子電解質型燃料電池を構成した。この高分子電解質型燃料電池の両外側に、それぞれ必要なガスマニホールド用孔を設けたヒーター板・集電板・絶縁板・エンドプレートを取り付け、最外側の両エンドプレート間を、ボルトとバネとナットを用いて、電極面積に対して20kg/cm²の圧力で締め付け、高分子電解質型燃料電池の単電池を構成した。

【0045】この単電池に活性化処理を施さず、そのまま75℃まで昇温し、燃料極側に73℃の露点となるよう加湿・加温した水素ガスを、空気極側に68℃の露点となるように加湿・加温した空気を供給したところ、無負荷時に0.93Vの電池電圧を得た。次に、この電池を燃料利用率90%、酸素利用率60%となるようガス流量を調整しながら、電池電圧が0.1となるよう低電位で発電を行い1時間保持した。

【0046】その後、燃料利用率90%、酸素利用率60%となるようガス流量を調整し、0.3A/cm²の定電流密度で連続発電試験を行ったところ、発電直後から0.7V以上の電池電圧を得た。更に、5000時間以上にわたって0.7V以上の電池電圧を保ったまま、

電池電圧の劣化なく発電が可能であった。

【0047】本実施例では、活性化する印加電圧を単電 池あたり0.1Vとしたが、0.3Vより高い電圧で は、効果が著しく低下した。

【0048】また、印加電圧を単電池あたり0Vより低くし、これを長時間印可すると、電池の出力特性が劣化した。これは印加電圧を単電池あたり0Vより低くすると、電池のいわゆる転極現象が起こり、電池反応部分が一部破壊されたことによるものと考えられる。

[0049]

【発明の効果】以上のように本発明は、高分子電解質型燃料電池を脱イオン水または弱酸性水中で煮沸することによって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。また、高分子電解質型燃料電池のガス供給路に所定の電池動作温度より高温の脱イオン水または弱酸性水を導入することによって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。さらに好ましくは、このとき水圧を0.1 kgf/cm²以上に加圧することによって、より早く高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

【0050】また、高分子電解質型燃料電池のガス供給路にアルコールを導入した後水蒸気または脱イオン水または弱酸性水で洗浄することによって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

【0051】また、高分子電解質型燃料電池を50%以上の酸素利用率で発電し、平均電池電圧を0.3V以下の電位で10秒以上保持することによって簡単に、かつ短時間で本来電池が有している高性能の電池出力を引き出すことが可能となる。

【手続補正書】

【提出日】平成11年6月15日(1999.6.15)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0023

【補正方法】変更 【補正内容】

[0023]

【化1】

$$CF_{3} = \{ CF_{2} - CF_{2} \}_{m} + CF_{2} - CF_{3} \}_{m} - CF_{3}$$

$$0$$

$$CF_{2}$$

$$0$$

$$CF_{2}$$

$$0$$

$$CF_{2}$$

$$0$$

$$0$$

$$CF_{2}$$

$$0$$

$$X = 1$$

$$Y = 2$$

$$0$$

$$CF_{2}$$

$$Y = 2$$

$$0$$

$$CF_{2}$$

$$Y = 3$$

$$CF_{2}$$

$$Y = 3$$

$$CF_{3}$$

$$CF_{4}$$

$$CF_{5}$$

$$CF_{5}$$

$$Y = 3$$

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】 0 0 2 5

【補正方法】変更

【補正内容】 【0025】 【化2】

$$CF_{3} = \{ CF_{2} - CF_{2} \}_{m} + CF_{2} - CF_{3} \}_{m} + CF_{3}$$

$$CF_{2} = \{ CF_{2} \}_{m} + CF_{2} - CF_{3} \}_{m} + CF_{3}$$

$$CF_{2} = \{ CF_{2} \}_{m} + CF_{2} + CF_{3} \}_{m} + CF_{3} + CF_{3} \}_{m} + CF_{3} + CF_{3} + CF_{3} \}_{m} + CF_{3} + CF_{3} + CF_{3} + CF_{3} + CF_{3} \}_{m} + CF_{3} + CF_{$$

フロントページの続き

(72) 発明者 西田 和史

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内

(72) 発明者 行天 久朗

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内

(72) 発明者 神原 輝壽

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内

Fターム(参考) 5H026 AA06 BB00 CX05 EE18 HH06

ннов нно9

5H027 AA06 KK01 KK46 KK54